#### - 1 -

# Neue kristalline Formen von Perindopril erbumine

Die vorliegende Erfindung betrifft zwei neue kristalline Formen von Perindopril erbumine.

Perindopril ((2S,3aS,7aS)-1-[2-(1-Ethoxycarbonyl-(S)-butylamino)-(S)-propionyl]-octahydroindol-2-carbonsäure) hat die folgende Formel (I):

Perindopril erbumine ist das tert.-Butylaminsalz von Perindopril.

Perindopril wirkt als ACE-Inhibitor (ACE = Angiotensin Converting Enzyme) und wird zur Behandlung von kardiovaskulären Erkrankungen angewendet, im Speziellen zur Behandlung von Bluthochdruck und Herzinsuffizienz.

In EP 49658, US 4508729, EP 308341 und US 4914214 sowie in EP 1256590 und WO 01/58868 werden Synthesen für Perindopril beschrieben.

In WO 01/87835, WO 01/87836 und WO 01/83439 werden Kristallisationen von Perindopril erbumine aus Ethylacetat (WO 01/87835), aus Dichloromethan oder Ethylacetat (WO 01/87836) und aus Chloroform (WO 01/83439) und die dabei

- 2 -

erhaltenen kristallinen Formen  $\alpha$  (WO 01/87835),  $\beta$  (WO 01/87836) und  $\gamma$  (WO 01/83439) beschrieben.

Es wurde nun gefunden, dass durch Kristallisation von Perindopril erbumine einer beliebigen kristallinen Form aus tert.Butylmethylether, welcher 0.9 - 2.5 % v/v Wasser enthält, bzw. durch Umformung der kristallinen Form  $\alpha$  oder  $\beta$  von Perindopril erbumine in tert.Butylmethylether, welcher 0.9 - 2.5 % v/v Wasser enthält, je nach den genauen Bedingungen zwei weitere kristalline Formen  $\delta$  und  $\epsilon$  erhalten werden können. Diese neuen kristalline Formen  $\delta$  und  $\epsilon$  werden durch folgende XRD-Daten charakterisiert (vgl. die nachstehenden Tabellen 1 und 2):

Tabelle 1: XRD-Daten von Perindopril erbumine, kristalline Form  $\delta$  (relative Intensitäten wurden dem durch  $\text{CuK}_{\alpha}$ -Bestrahlung erhaltenen Pulverdiagramm entnommen).

Winkel 2 theta	lattice	relative
(°)	spacing	Intensität
	d (Å)	I/I <sub>max</sub> (%)
5.27	16.79	2
8.93	9.93	100
9.75	9.10	32
10.65	8.34	10
14.63	6.10	25
14.97	5.97	39
15.27	5.85	48
15.95	5.61	53
17.27	5.19	18
17.87	5.02	15
18.63	4.83	13

	- 3 -	
19.99	4.51	29
20.37	4.43	26
21.31	4.24	57
21.83	4.15	37
22.49	4.03	26
23.15	3.92	19
23.65	3.84	29
23.99	3.79	16
24.71	3.69	15
25.33	3.60	15
25.75	3.55	15
26.43	3.46	21
26.77	3.42	18
28.19	3.26	24

Anmerkung: Aufgrund von Textureffekten können die Intensitäten bekanntermassen variieren.

Tabelle 2: XRD-Daten von Perindopril erbumine, kristalline Form  $\epsilon$  (relative Intensitäten wurden dem durch  $CuK_{\alpha}$ -Bestrahlung erhaltenen Pulverdiagramm entnommen).

Winkel 2 theta	lattice	relative
(°)	spacing	Intensität
	d (Å)	I/I <sub>max</sub> (%)
5.28	16.75	2 .
8.43	10.52	22
8.87	10.00	100
9.45	9.39	92
10.01	8.87	20
13.58	6.57	6

	- 4 -	
14.21	6.28	14
14.79	6.04	61
15.31	5.84	53
15.84	5.65	49
16.43	5.45	13
16.84	5.32	13
17.65	5.09	18
18.65	4.82	11
19.87	4.54	29
21.21	4.26	49
21.79	4.15	55
22.79	3.98	27
23.52	3.86	30
24.25	3.75	25
25.83	3.54	23
26.55	3.45	25
27.25	3.37	15
28.11	3.27	27

Anmerkung: Aufgrund von Textureffekten können die Intensitäten bekanntermassen variieren.

Die kristalline Form & wird erfindungsgemäss bei der Kristallisation von Perindopril erbumine einer beliebigen kristallinen Form aus tert.-Butylmethylether (MTBE), welcher 1.5 - 2.5% v/v Wasser enthält, bei 30 - 45°C, vorzugsweise 34 - 45°C, erhalten; diese Kristallisation erfolgt zweckmässigerweise unter Rühren. Wird dann das Wasser entfernt, zweckmässigerweise durch azeotrope Destillation, vorzugsweise bei 35 - 37°C, und wird dann für mindestens 15 h bei 30 - 45°C, vorzugsweise 35 - 37°C,

- 5 -

weitergerührt, wandelt sich die kristalline Form  $\epsilon$  in die kristalline Form  $\delta$  um.

Zudem lassen sich die schon bekannten kristallinen Formen  $\alpha$  und  $\beta$  von Perindopril erbumine durch Rühren in tert.-Butylmethylether (MTBE), welcher 0.9 - 1.4% v/v, vorzugsweise 1.0 - 1.1% v/v, Wasser, enthält, bei 33 - 38°C, vorzugsweise 35 - 37°C, und Animpfen mit der kristallinen Form  $\delta$  in die kristalline Form  $\delta$  umwandeln.

In tert.-Butylmethylether (MTBE) welcher 0.9 - 1.4% v/v, vorzugsweise 1.0 - 1.1% v/v, Wasser enthält, lassen sich bei 28 - 35°C, vorzugsweise 31 - 33°C, die schon bekannten Formen  $\alpha$  und  $\beta$  durch Animpfen mit der kristallinen Form  $\epsilon$  in die kristalline Form  $\epsilon$  umwandeln.

Diese Umwandlungen lassen sich auch ohne Animpfen durchführen, allerdings kann im Grenzbereich nicht mit Sicherheit vorausgesagt werden, ob die Form  $\delta$ , die Form  $\epsilon$  oder Mischungen dieser Formen erhalten werden.

Die Umwandlung der kristallinen Formen  $\alpha$  und  $\beta$  in die kristalline Form  $\epsilon$  lässt sich auch bei 35 - 38°C in tert.-Butylmethylether (MTBE) welcher 1.5 - 2.0% v/v Wasser enthält, durchführen.

Die beiden kristallinen Formen  $\delta$  und  $\epsilon$  von Perindopril erbumine sind neu und Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Sie können erfindungsgemäss als therapeutische Wirkstoffe verwendet und zusammen mit einem pharmazeutisch akzeptablen Trägermaterial zu einem Medikament verarbeitet werden. Dieses Medikament kann dann zur Behandlung von kardiovaskulären Krankheiten verwendet werden, im

- 6 -

Speziellen zur Behandlung von Bluthochdruck und Herzinsuffizienz.

Pharmazeutisch akzeptable Trägermaterialien zur Herstellung von Medikamenten sind allgemein bekannt und jedem Fachmann geläufig.

Da verschiedene Formen eines pharmazeutischen Wirkstoffs, wie zum Beispiel neue kristalline Formen, in der Regel verschiedene Bioverfügbarkeiten, Löslichkeiten und Lösungsgeschwindigkeiten haben, können sie für die betreffenden Patienten von grossem Nutzen sein, da sie es vielleicht ermöglichen, die Dosis zu verkleinern oder die Dosisintervalle zu vergrössern und dadurch die Medikamentenkosten zu senken.

Die folgenden Beispiele sollten die Erfindung illustrieren, ihren Umfang und ihre Anwendung aber in keiner Weise einschränken:

Die XRD-Spektren wurden auf einem Philips ADP1700 Pulverdiffraktometer gemessen bei einer Cu-Bestrahlung von  $K_{\alpha_1}$  = 0.15406 nm und  $K_{\alpha_2}$  = 0.15444 nm und einer Spannung von 40 kV.

Beispiel 1: Kristalline Form  $\epsilon$  von Perindopril erbumine

5.00 g Perindopril erbumine wurden in 50 ml MTBE suspendiert und mit 0.95 ml Wasser versetzt. Die erhaltene Suspension wurde unter Rühren auf 48°C erwärmt, wobei sich eine klare Lösung bildete. Diese Lösung wurde unter Rühren auf 41°C abgekühlt. Bei dieser Temperatur wurde angeimpft, wonach die Kristallisation begann. Während 30 min wurde bei 40 - 41°C gerührt, und dann wurde während 1 h auf 34°C abgekühlt. Der entstandene Niederschlag wurde abfiltriert

- 7 -

und mit 10 ml MTBE gewaschen. Nach dem Trocknen wurden 1.85 g Perindopril erbumine der kristallinen Form ε erhalten.

Beispiel 2: Kristalline Form  $\delta$  von Perindopril erbumine

11.09 g Perindopril erbumine wurden in 130 ml MTBE suspendiert und mit 2 ml Wasser versetzt. Die erhaltene Suspension wurde unter Rühren auf 51°C erwärmt, wobei sich eine klare Lösung bildete. Diese Lösung wurde während 120 min unter Rühren auf 35°C abgekühlt. Bei 44°C wurde angeimpft, wonach die Kristallisation begann. Bei 35 - 37°C wurden unter reduziertem Druck während 45 min 50 ml MTBE abdestilliert. Dabei wurde auch das Wasser azeotrop entfernt. Dann wurden nochmals 50 ml MTBE zugegeben und bei 35 - 37°C wurden nochmals 50 ml MTBE unter reduziertem Druck während 60 min abdestilliert. Bei 35 - 37°C wurde während 15 h weitergerührt und dann der erhaltene Niederschlag abfiltriert und mit 10 ml MTBE gewaschen. Nach dem Trocknen wurden 8.42 g Perindopril erbumine der Kristallinen Form  $\delta$  erhalten.

Beispiel 3: Umwandlung der kristallinen Form  $\alpha$  in die kristalline Form  $\delta$ 

8.50 g Perindopril erbumine der kristallinen Form  $\alpha$  wurden in 85 ml MTBE suspendiert und unter Rühren auf 35 - 37°C erwärmt. Dazu wurde 0.85 ml Wasser gegeben, gefolgt von 0.17 g Impfkristallen der kristallinen Form  $\delta$ . Die erhaltene Suspension wurde 23 h bei 35 - 37°C gerührt und dann wurde der Niederschlag abfiltriert. Nach dem Trockenen wurden 7.00 g der kristallinen Form  $\delta$  erhalten.

Beispiel 4: Umwandlung der kristallinen Form  $\alpha$  in die kristalline Form ε

- 8 -

21.66 g Perindopril erbumine der kristallinen Form  $\alpha$  wurden in 216 ml MTBE suspendiert und unter Rühren auf 33 - 35°C erwärmt. Dazu wurde 2.16 ml Wasser gegeben und die erhaltene Suspension wurde 14 h bei 33 - 35°C gerührt. Nach Abfiltrieren und Trocknen des Niederschlages wurden 18.68 g der kristallinen Form  $\epsilon$  erhalten.

Beispiel 5: Umwandlung der kristallinen Form  $\beta$  in die kristalline Form  $\delta$ 

4.00 g Perindopril erbumine der kristallinen Form  $\beta$  wurden in 40 ml MTBE suspendiert und mit 0.36 ml Wasser versetzt. Die erhaltene Suspension wurde auf 35 - 37°C erwärmt und 20 h bei 35 - 37°C gerührt. Nach Abfiltrieren und Trocknen des Niederschlages wurde die kristalline Form  $\delta$  erhalten.

Beispiel 6: Umwandlung der kristallinen Form  $\alpha$  in die kristalline Form  $\epsilon$ 

7.55 g Perindopril erbumine der kristallinen Form α wurden in 75 ml MTBE suspendiert und unter Rühren auf 35 - 37°C erwärmt. Dazu wurde 1.32 ml Wasser gegeben und die erhaltene Suspension wurde 20 h bei 35 - 37°C gerührt. Nach Abfiltrieren und Trocknen des Niederschlages wurden 2.31 g der der kristallinen Form ε erhalten.

- 9 -

#### <u>Patentansprüche</u>

1. Kristalline Form  $\delta$  von Perindopril erbumine, charakterisiert durch folgende XRD-Daten (gemessen auf einem Pulverdiffraktometer mit  $CuK_{\alpha}$  Bestrahlung):

Winkel 2 theta	Gitterabstan	relative
(°)	d d (Å)	Intensität
		I/I <sub>max</sub> (%)
5.27	16.79	2
8.93	9.93	100
9.75	9.10	32
10.65	8.34	10
14.63	6.10	25
14.97	5.97	39
15.27	5.85	48
15.95	5.61	53
17.27	5.19	18
17.87	5.02	15
18.63	4.83	13
19.99	4.51	29
20.37	4.43	26 .
21.31	4.24	57
21.83	4.15	
22.49	4.03	37
23.15	3.92	26
23.65	3.92	19
23.99		29
24.71	3.79	16
24./L	3.69	15

	- 10 -	
25.33	3.60	15
25.75	3.55	15
26.43	3.46	21
26.77	3.42	18
28.19	3.26	24

2. Kristalline Form  $\epsilon$  von Perindopril erbumine, charakterisiert durch folgende XRD-Daten (gemessen auf einem Pulverdiffraktometer mit  $CuK_{\alpha}$  Bestrahlung):

Winkel 2 theta	Gitterabstan	relative
(°)	đđ (Å)	Intensität
		I/I <sub>max</sub> (%)
5.28	16.75	2
8.43	10.52	22
8.87	10.00	100
9.45	9.39	92
10.01	8.87	20
13.58	6.57	6
14.21	6.28	14
14.79	6.04	61
1531	5.84	53
1584	5.65	49
16.43	5.45	13
16.84	5.32	13
17.65	5.09	18
18.65	4.82	11
19.87	4.54	29
21.21	4.26	49

	- 11 -	
21.79	4.15	55
22.79	3.98	27
23.52	3.86	30
24.25	3.75	25
25.83	3.54	23
26.55	3.45	25
27.25	3.37	15
28.11	3.27	27

- 3. Kristalline Formen von Perindopril erbumine gemäss Anspruch 1 oder 2 zur Anwendung als therapeutische Wirkstoffe.
- 4. Arzneimittel, enthaltend eine kristalline Form von Perindopril erbumine gemäss Anspruch 1 oder 2.
- 5. Verwendung der kristallinen Formen von Perindopril erbumine gemäss Anspruch 1 oder 2 zur Behandlung kardiovaskulärer Erkrankungen bzw. zur Herstellung von entsprechenden Arzneimitteln.
- 6. Verwendung gemäss Anspruch 5, wobei die kardiovaskulären Erkrankungen Bluthochdruck und Herzinsuffizienz sind.
- 7. Verfahren zur Herstellung von Perindopril erbumine der kristallinen Form  $\delta$  gemäss Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass
- a) Perindopril erbumine einer beliebigen kristallinen Form aus tert.Butylmethylether, welcher 1.5 2.5 % (v/v) Wasser enthält, bei 30 45°C kristallisiert wird und der erhaltene Niederschlag nach dem Entfernen von Wasser während mindestens 15 Stunden bei 30 45°C gerührt wird; oder

- 12 -

- b) Perindopril erbumine der kristallinen Form  $\alpha$  oder  $\beta$  in tert.Butylmethylether, welcher 0.9 1.4 % (v/v) Wasser enthält, bei 33 38 °C unter Animpfen mit der kristallinen Form  $\delta$  gerührt wird.
- 8. Verfahren zur Herstellung von Perindopril erbumine der kristallinen Form ε gemäss Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, dass a) Perindopril erbumine einer beliebigen kristallinen Form aus tert.Butylmethylether, welcher 1.5 2.5 % (v/v) Wasser enthält, bei 30 45°C kristallisiert wird; oder
- b) Perindopril erbumine der kristallinen Form  $\alpha$  oder  $\beta$  in tert.Butylmethylether, welcher 0.9 1.4 % (v/v) Wasser enthält, bei 28 35 °C unter Animpfen mit der kristallinen Form  $\epsilon$  gerührt wird; oder
- c) Perindopril erbumine der kristallinen Form  $\alpha$  oder  $\beta$  in tert.Butylmethylether, welcher 1.5 2.0 % (v/v) Wasser enthält, bei 35 38 °C gerührt wird.

International Application No
TCT/CH2004/000374

A. CLASS	FICATION OF SUBJECT MATTER C07D209/42
TDA	COTE COOPER IN MAILER
176 /	((0/0209/42
0 /	00/0203/42

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

#### B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 C07D

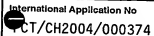
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, CHEM ABS Data

Category •	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Α	WO 01/87835 A (GINOT YVES MICHEL; SERVIER LAB (FR); COQUEREL GERARD (FR); PFEIFFER B) 22 November 2001 (2001-11-22) cited in the application the whole document	1-8
A	WO 01/87836 A (GINOT YVES MICHEL; ADIR (FR); COQUEREL GERARD (FR); PFEIFFER BRUNO (F) 22 November 2001 (2001-11-22) cited in the application the whole document	1-8
A	WO 01/83439 A (GINOT YVES MICHEL; ADIR (FR); COQUEREL GERARD (FR); PFEIFFER BRUNO (F) 8 November 2001 (2001-11-08) cited in the application the whole document	1-8
	-/	

Further documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family members are listed in annex.
Special categories of cited documents:	
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	<ul> <li>*T* later document published after the International filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention</li> <li>*X* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone</li> <li>*Y* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.</li> <li>*&amp;* document member of the same patent family</li> </ul>
Date of the actual completion of the international search	Date of malling of the international search report
14 September 2004	21/09/2004
Name and mailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2	Authorized officer
NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Von Daacke, A



C.(Continua	MONTH DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	CT/CH2004/000374
ategory °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
1	US 4 914 214 A (BALIARDA JEAN ET AL) 3 April 1990 (1990-04-03) cited in the application example 1	1-8
P,A	WO 2004/046172 A (WAIN CHRISTOPHER PAUL; RAO DHARMARAJ RAMACHANDRA (IN); CIPLA LTD (IN)) 3 June 2004 (2004-06-03) the whole document	1-8
	•	
1		
.	· .	
-		
	•	
.		,
	•	
	•	
	·	

International application No. PCT/CH2004/000374

Box I	Observations	who										
	Observations v											
This inte	rnational search	reportl	as not bee	en establi:	shed in res	spectofo	ertain cla	imsund	er Article	17(2)(a) f	for the fol	lowing reas
1. <b>X</b>	Claims Nos.: because they re											
	Although classearch was o	aims	5 and 6	relate t	o a met	had for	traatn	aant af	4la a la		nimal	body, the
2.	Claims Nos.: because they rel an extent that no	late to j o mean	parts of th ingful int	e internat ernations	tional app Il search (	lication can be ca	that do n rried ou	ot compl t, specific	y with the cally:	prescrib	ed requii	rements to s
	Claims Nos.: because they are	e depen	dent clain	ns and ar	e not drafi	ted in acc	ordance	with the	second ar	d third se	entences	of Rule 6.4(
Box II	Observations w	here u	nity of in	vention is	lacking	(Continu	ation of	fitem 2	of first sh	eet)		
	mational Searchi	шg Au	шопту гот	ınd multi	ple inven	tions in t	his inter	national	applicatio	n, as foll	lows:	
· 🔲 4	As all required a	additio	nal searcl	n fees wa	are timely	paid by	the app	licant ti	nio into			
	As all required a searchable claims											
	As all required a searchable claims As all searchable of any additional											
· 🗆 🛔		claims fee.	could be s	searched v	without ef	fortjusti	ying an	additiona	l fee, this A	Authority	'did not i	nvite payme
A	As all searchable of any additional	claims l fee, the required claims	could be s uired add s for whic	earched viitional se	without ef earch fees ere paid, s	fort justif	ying an a nely paid ly claim	additiona I by the a s Nos.:	l fee, this a	Authority this inter	did not i	nvite payme
	As all searchable of any additional As only some of covers only those	claims l fee, the required claims	uired add for whice earch fees n first me	itional se h fees we s were tin ntioned i	earch fees are paid, s arely paid an the clai	were ting the appropriate were accordance were	ying and nely paid ly claim oplicant.	I by the as Nos.:  Consequence by claim	l fee, this a	Authority this inter s interna	did not i	nvite payme

International Application No T/CH2004/000374

Delegat de sur et	<del></del>			YCT/CH2	2004/000374
Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 0187835		22-11-2001	FATUGRANZE EPORUPOZ LIKSA	2811320 A1 258918 T 7641801 A 107532 A 0112367 A 2415438 A1 1440387 T 20030357 A3 60101968 D1 1296947 T3 200300001 A 1296947 A1 0187835 A1 20030077 A1 0102815 A2 2003533507 T 20030024 A 523173 A 348492 A1 1296947 T1 1492003 A3 2003186896 A1 200210092 A	11-01-2002 15-02-2004 26-11-2001 31-12-2003 13-05-2003 22-11-2001 03-09-2003 14-05-2003 11-03-2004 01-06-2004 16-08-2004 02-04-2003 22-11-2001 30-04-2003 28-02-2002 11-11-2003 03-01-2003 30-04-2004 14-01-2002 30-06-2004 03-06-2003 02-10-2003 12-12-2003
		22-11-2001	FR AU BG BR CN CZ EEP WR HU JPO PL SS USA	2811319 A1 7641901 A 107533 A 0112244 A 2415442 A1 1440388 T 20030356 A3 200300002 A 1294689 A1 0187836 A1 20030079 A1 0102813 A2 2003533508 T 20030050 A 348493 A1 1482003 A3 2004029813 A1 200300024 A	11-01-2002 26-11-2001 28-11-2003 24-06-2003 22-11-2001 03-09-2003 14-05-2003 16-08-2004 26-03-2003 22-11-2001 30-04-2003 28-03-2002 11-11-2003 06-01-2003 14-01-2002 03-06-2003 12-02-2004 05-02-2004
WO 0183439 /	0	8-11-2001	FR AT BG BR CN CZE DE DE EP ES	2811318 A1 249435 T 7642001 A 107534 A 0112211 A 2415447 A1 1440386 T 20030358 A3 60100761 D1 60100761 T2 1296948 T3 4275 B1 200300003 A 1296948 A2 2206423 T3	11-01-2002 15-09-2003 12-11-2001 31-12-2003 06-05-2003 08-11-2001 03-09-2003 14-05-2003 16-10-2003 15-07-2004 05-01-2004 26-02-2004 16-08-2004 02-04-2003 16-05-2004

International Application No PCT/CH2004/000374

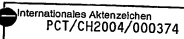
Patent document					2004/0003/4
cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 0183439	Α		WO	0183439 A2	08-11-2001
			HR	20030078 A1	30-04-2003
			HU	0102814 A2	28-02-2002
			JP	2003531890 T	28-10-2003
			NO	20030051 A	06-01-2003
			NZ	523311 A	25-06-2004
		•	PL	348491 A1	14-01-2002
			PT	1296948 T	31-12-2003
·			SI	1296948 T1	31-12-2003
			SK	1502003 A3	03-06-2003
•			US	2003158121 A1	21-08-2003
			ZA	200300025 A	10-02-2004
					10-02-2004
US 4914214	Α	03-04-1990	FR	2620709 A1	24-03-1989
			AT	59047 T	15-12-1990
			ΑU	2236288 A	23-03-1989
			CA	1336348 C	18-07-1995
			CA	1338015 C	30-01-1996
•			DE	3861275 D1	24-01-1991
1			DK	515188 A	18-03-1989
•			EP	0308341 A1	22-03-1989
			GR	3001539 T3	23-11-1992
		•	ΙE	61453 B1	02-11-1994
			JP	1110696 A	27-04-1989
			JP	1831914 C	29-03-1994
	•		JP	5043717 B	02-07-1993
			NZ	226224 A	26-09-1990
			OA	8915 A	31-10-1989
			PT	88527 A ,B	01-10-1988
		· 	ZA 	8806932 A	30-05-1989
WO 2004046172	Α	03-06-2004	GB	2395195 A	19-05-2004
		•	WO	2004046172 A1	03-06-2004

T/CH2004/000374

A. KLASS	SIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES	TUI	/CH2UU4/UUU3/4
IPK 7	C07D209/42		
Nach der i	nternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen i	Classifikation und der IPK	
D. MECHE	ENCHIERTE GEBIETE		
IPK 7	erter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssyn CO7D	nbole)	
**		:	
Recherchie	erte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen,	soweit diese unter die recherchier	en Cobiato follon
Während d	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank	(Name der Datenbank und evtl. ve	erwendete Suchheariffe)
EPO-In	nternal, WPI Data, CHEM ABS Data		
C. ALS W	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		<del></del>
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Ange	ibe der in Beiracht kommenden Te	lle .
		<del></del>	ile Betr. Anspruch Nr.
<b>A</b>	WO 01/87835 A (GINOT YVES MICHEL LAB (FR); COQUEREL GERARD (FR); B) 22. November 2001 (2001-11-22 in der Anmeldung erwähnt	DECTEED	1-8
A	das ganze Dokument		·
	WO 01/87836 A (GINOT YVES MICHEL (FR); COQUEREL GERARD (FR); PFEI (F) 22. November 2001 (2001-11-2 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument	EEED DOUNG	1-8
<b>A</b> 	WO 01/83439 A (GINOT YVES MICHEL (FR); COQUEREL GERARD (FR); PFEI (F) 8. November 2001 (2001-11-08 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument	CEED DDIMO	1-8
		-/	·
X Weite	era Veröffentlichungen ele tete	·	
enthe	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	X Siehe Anhang Patentfan	nilie
aber nic E* älteres [:	Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : allichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, cht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen tedatum veröffentlicht worden ist	Anmeldung nicht kollidiert, so Erfindung zugrundellegenden	nach dem internationalen Anmeldedatum öffentlicht worden ist und mit der ondem nur zum Verständnis des der Prinzips oder der ihr zugrundellegenden
L" Veröffent	tlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer n im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden er die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie üblichung, die eich auf als eine Weiter in der	"X" Veröffentlichung von besonder kann allein aufgrund dieser V erfinderischer Tätigkeit beruh "Y" Veröffentlichung von besonder	rer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung eröffentlichung nicht als neu oder auf end betrachtet werden
eine Be Veröffen dem be	nutzung, die sich auf eine mundliche Offenbarung, nutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht tilchung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach anspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	weiden, wenn die Veräffentlic	chung mit einer oder mehreren anderen egorle in Verbindung gebracht wird und
atum des A	bschlusses der Internationalen Recherche	Absendedatum des internation	
	. September 2004	21/09/2004	
ame und Po	ostanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Von Daacke, A	1

Internationales Aktenzeichen
T/CH2004/000374

C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	004/000374
Kategorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	
	Telle	Betr. Anspruch Nr.
A	US 4 914 214 A (BALIARDA JEAN ET AL) 3. April 1990 (1990-04-03) in der Anmeldung erwähnt Beispiel 1	1-8
P,A	WO 2004/046172 A (WAIN CHRISTOPHER PAUL; RAO DHARMARAJ RAMACHANDRA (IN); CIPLA LTD (IN)) 3. Juni 2004 (2004-06-03) das ganze Dokument	1-8
		·



Feld II Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht roch anblis te
Feld II Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchlerbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
1. X Ansprüche Nr. well sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
menschlichen/tierischen Körpers beziehen, wurde die Recherche durchgeführt und gründete sich auf die angeführten Wirkungen der Verbindung/Zusammensetzung.
2. Ansprüche Nr. well sie sich auf Teile der Internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle Internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
3. Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld III Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)
Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält
Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.
2. Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
4. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs  Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.  Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.

T/CH2004/000374

Im Recherchenbericht		Datum der	r		2004/000374	
angeführtes Patentdokume		Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung	
WO 0187835	Α	22-11-2001	FR ATU BG BR CON CZE DK EP WOR HU JP NNZ PLI SK SA ZA	2811320 A1 258918 T 7641801 A 107532 A 0112367 A 2415438 A1 1440387 T 20030357 A3 60101968 D1 1296947 T3 200300001 A 1296947 A1 0187835 A1 20030077 A1 0102815 A2 2003533507 T 20030024 A 523173 A 348492 A1 1296947 T1 1492003 A3 2003186896 A1 200210092 A	11-01-2002 15-02-2004 26-11-2001 31-12-2003 13-05-2003 22-11-2001 03-09-2003 14-05-2003 11-03-2004 01-06-2004 16-08-2004 02-04-2003 22-11-2001 30-04-2003 28-02-2002 11-11-2003 03-01-2003 30-04-2004 14-01-2002 30-06-2004 03-06-2003 02-10-2003	
WO 0187836	A	22-11-2001	FR AU BG CA CZ EE WO HR HU JP NO PL SK US ZA	2811319 A1 7641901 A 107533 A 0112244 A 2415442 A1 1440388 T 20030356 A3 200300002 A 1294689 A1 0187836 A1 20030079 A1 0102813 A2 2003533508 T 20030050 A 348493 A1 1482003 A3 2004029813 A1 200300024 A	12-12-2003	
WO 0183439	A	08-11-2001	FR AT AU BG BR CA CZ DE DK EA EE EP ES	2811318 A1 249435 T 7642001 A 107534 A 0112211 A 2415447 A1 1440386 T 20030358 A3 60100761 D1 60100761 T2 1296948 T3 4275 B1 200300003 A 1296948 A2 2206423 T3	11-01-2002 15-09-2003 12-11-2001 31-12-2003 06-05-2003 08-11-2001 03-09-2003 14-05-2003 16-10-2003 15-07-2004 05-01-2004 26-02-2004 16-08-2004 02-04-2003 16-05-2004	

T/CH2004/000374

Im Deck and a to 111					1/CH2004/0003/4
Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokume		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 0183439	Α		WO	0183439 A	2 08-11-2001
			HR	20030078 A	1 30-04-2003
			HU	0102814 A	2 28-02-2002
			JP	2003531890 T	28-02-2002
			NO	20030051 A	06-01-2003
			NZ	523311 A	25-06-2004
i			PL	348491 A	
			PT	1296948 T	01 2002
			SI	1296948 T	31-12-2003 1 31-12-2003
			SK	1502003 A	3 03-06-2003
			US	2003158121 A	1 21-08-2003
			ZA	200300025 A	10-02-2004
UC 4014014					10 02-2004
US 4914214	Α	03-04-1990	FR	2620709 A	1 24-03-1989
			ΑT	59047 T	15-12-1990
			ΑU	2236288 A	23-03-1989
	•		CA	1336348 C	18-07-1995
			CA	1338015 C	30-01-1996
		•	DE	3861275 D	24-01-1991
			DK	515188 A	18-03-1989
•			EP	0308341 A1	22-03-1989
			GR	3001539 T3	3 23-11-1992
			ΙE	61453 B1	02-11-1994
			JP	1110696 A	27-04-1989
			JP	1831914 C	29-03-1994
			JP	5043717 B	02-07-1993
			NZ	226224 A	26-09-1990
			OA	. 8915 A	31-10-1989
			PT	88527 A	,B 01-10-1988
			ZA	8806932 A	30-05-1989
WO 2004046172	Α	03-06-2004	GB	2395195 A	19-05-2004
			WO	2004046172 A1	03-06-2004